Copolymer production				
Patent Number:	□ <u>EP0204442, A3, B1</u>			
Publication date:	1986-12-10			
Inventor(s):	SENIOR PETER JAMES; COLLINS STEPHN HUGH; RICHARDSON KENNETH RAYMOND			
Applicant(s):	ICI PLC (GB)			
Requested Patent:	□ <u>JP61293385</u>			
Application Number:	EP19860303558 19860509			
Priority Number (s):	GB19850013310 19850528			
IPC				
Classification:	C12P7/62; C08G63/06; C12N1/20; C12N1/20; C12R1/05			
EC Classification:	C08G63/06, C12P7/62A			
Equivalents:	AU5782586, AU601681, BR8602397, CA1313635, DE3682328D, IN167933, JP2049265C, JP7079705B, NZ216268, ZA8603661			
Cited				
Documents:	EP0069497; EP0114086; EP0124309; EP0144017			
Abstract				
Copolymers of poly(beta -hydroxybutyric acid) and poly(beta -hydroxyvaleric acid) are produced by culturing alcohol-utilising strains of Alcaligenes eutrophus on a carbon source including primary alcohols having an odd number of carbon atoms such as propan-1-ol.				
Data supplied from the esp@cenet database - I2				

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 特 許公 **鍸**(B2)

(11)特許出願公告番号

特公平7-79705

(24) (44)公告日 平成7年(1995) 8月30日

(51) Int.Cl. 4

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C12P 7/62

7432-4B

発明の数1(全 5 頁)

(21)出願番号 特願昭61-123214 (71)出願人 99999999 ゼネカ・リミテッド (22)出願日 昭和61年(1986) 5月28日 イギリス国 ロンドン ダブリュー1ワイ 6エルエヌ, スタンホープ ゲート 15 (65)公開番号 特開昭61-293385 (72)発明者 ピーター・ジェームズ・シニア (43)公開日 昭和61年(1986)12月24日 イギリス国クリープランド、ミドルスプロ (31)優先権主張番号 8513310 ウ, イングルピー・グリーンハウ, フォー (32)優先日 1985年5月28日 リス・コテージ(番地なし) (33)優先権主張国 イギリス (GB) (72)発明者 スティーヴン・ヒュー・コリンズ イギリス国ノース・ヨークシャー州 ノー 微生物の受託番号 NCIB 12080 スオーラートン, オズマザーリィ, クラッ ク・パンク、"レイヴンスダウン" (番地

(74)代理人 弁理士 湯浅 恭三 (外3名)

審査官 谷口 博

なし)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ポリヒドロキシ酪酸/ポリバレリン酸共重合体の製法

【特許請求の範囲】

【請求項1】アルカリゲネス・オイトロフスのPHB蓄積 株を、ある基質で、該微生物が少なくとも10重量%のPH B含有重合体を蓄積するような重合体蓄積条件下におい て培養することからなる、PHB含有重合体の製造方法で あって、該アルカリゲネス・オイトロフスのPHB蓄積株 もまたアルコールを利用することができ、PHB含有重合 体がPHB/PHV共重合体であること、並びに、該微生物が 重合体蓄積条件下で培養される時間の少なくとも一部の 間、該基質がメタノール以外の奇数個の炭素原子を有す 10 ある、特許請求の範囲第1~4項のいずれかに記載の方 る少なくとも1種の第1アルコールからなることを特徴 とする上記の製造方法。

【請求項2】第1アルコールがプロパン-1-オールで ある特許請求の範囲第1項に記載の方法。

【請求項3】第1アルコールが共重合体蓄積期間中に存

在する基質の全炭素含量のうちの少なくとも10重量%の 炭素含量を与える、特許請求の範囲第1項または第2項 に記載の方法。

【請求項4】第1アルコールが共重合体蓄積期間中に存 在する基質の全炭素含量のうちの少なくとも25重量%の 炭素含量を与える、特許請求の範囲第3項に記載の方 注.

【請求項5】アルコール利用アルカリゲネス・オイトロ フス株が、アルカリゲネス・オイトロフスNCIB12080で

【請求項6】第1の段階において少なくとも5a/1の非共 重合体細胞物質の濃度を支持するのに足る資化性窒素源 を含む水性培地中の資化性炭素源で、アルコール利用ア ルカリゲネス・オイトロフス菌株を培養し、そして次の

特公平7-79705

3

第2段階において窒素飢餓条件下で培養を継続すること からなる特許請求の範囲第1~5項のいずれかに記載の 方法。

【発明の詳細な説明】

本発明は、共重合体の製造方法、さらに詳しくはβーヒロドキシ酪酸とβーヒロドキシバレリアン酸類との共重合体の製造方法に関する。この明細書において、ポリβーヒロドキシ酪酸を「PHB」と称し、またポリβーヒロドキシバレリアン酸を「PHV」と称する。従つて、本発明はPHB/PHV共重合体の製造に関する。

PHBは、式-CH(CH,) CH, COO-なる繰返し単位を含み、 多くの微生物によつてエネルギー備蓄物質として蓄積さ れる熱可塑性ポリエステルである。そのような微生物 は、殊にバクテリヤ、例えばアルカリゲネス(Alcalige nes) 層、アチオルロジウム (Athiorhodium) 属、アゾ トバクテル (Azotobacter) 属、バシルス (Bacillus) 属、ノカルジア(Nocardia)属、シュウドモナス(Pseu d-omonas) 属、リゾビウム (Rhizobium) 属、及びスピ リルリウム (Spirillium) 属のバクテリヤである。 ポリ3-ヒドロキシ酪酸は、水性培地中で微生物を、炭水 20 化物またはメタノールのようなエネルギー及び炭素源と しての基質で培養することにより都合よく調製できる。 その基質は、もちろん、その微生物によつて資化されう るものでなければならない。そのような重合体の蓄積を 促進するには、培養のうちの少なくとも一部分は、微生 物の成長にとつて必須であるけれども重合体蓄積にとつ ては要求されない栄養素の制限が行なわれる条件下で実 施されるのが好ましい。適当な方法は欧州特許第15669 号及び第46344号ならびに米国特許第4336334号及び第44 33053号明細書に記載されている。

米国特許第4477654号明細書には、PHB/PN共重合体は、アルカリゲネス・オイトロフス(A.eutrophus)のようなある種の微生物を培養する際に、その培養のうちの重合体蓄積段階の少なくとも一部分中に基質の少なくとも一部分として、ある種の有機酸(例えばプロピオン酸)またはその誘導体(例えば塩またはエステル)を用いるととにより製造しうることが記載されている。

PHB/PHV共重合体類は、多くの工業分野において種々の 用途を有している〔例えば「ケミカル・ウイーク(Chem ical Week)」1985年8月28日号第55頁、及び「マニュ フアクチュアリング・ケミスト(Manufacturing Chemis t)」1985年10月号第64頁の論文参照〕。

アルカリゲネス・オイトロフスは、エタノールのようなアルコール類を通常は利用しない(1981年スプリンゲル・フェルラーグ(Springer Verlag)発行、M.P.スター(Starr)等編集の「ザ・プロカリオートズ(The Prokaryotes)」の第882頁第70章参照)。

しかし突然変異及び/または選択操作によつて、エタノ ール利用性の変異株または突然変異株を得ることが可能 である。

我々は、そのようなエタノール利用変異株がその他の第 1アルコール類、例えばプロパン-1-オールを資化することもでき、そして重合体蓄積を促す条件下でメタノール以外の奇数個の炭素原子を有する第1アルコールを含む基質で培養されるときには、PHB/PHV共重合体を蓄積することを、発見した。

従つて、本発明は、ボリβーヒロドキシ酪酸を蓄積しうるアルカリゲネス・オイトロフス菌株をある基質で、該 微生物が少なくとも10重量%の共重合体を蓄積する如き条件下に培養することからなるPHB/PHN共重合体の製法であつて、該微生物がその共重合体蓄積条件下で培養される時間の少なくとも一部分の間、該基質がメタノール以外の奇数個の炭素原子を有する第1アルコールからなることを特徴とする上記製法を、提供する。

本発明に使用しうるアルカリゲネス・オイトロフスのア ルコール利用菌株は、NCIB12080株 [このものはアバー デイーンのナシヨナル・コレクシヨン・オブ・インダス トリアル・バクテリア(NCIB)に1985年5月2日に寄託 された〕である。後者の株は、エタノールを利用しない グルコース利用株、例えばNCIB11599(1980年8月18日 にNCIBに寄託)を、基質としてグルコースを用いて酸素 制限下に連続培養方式で培養し、次いでグルコース及び エタノールの混合物を含む基質での炭素制限に移行させ る(ただしその際には基質中のグルコースに対するエタ ノールの割合を次第に増大させて、基質が全部エタノー ルになるようにする) ことにより、得ることができる。 一般に、アルカリゲネス・オイトロフスのエタノール利 用株は、エタノールデヒドロゲナーゼ酵素を誘発すると とにより得られる。これは酸素供給の制限により都合よ く実施できる。一旦その酵素が誘発された後、連続培養 30 においてエタノールに曝すと、エタノール利用株を選択 できる。酸素人手利用性を次第に増加させて、この選択 を促進することができる。

アルカリゲネス・オイトロフスを、適当な基質(すなわちエネルギー及び炭素源)で好気培養すると増殖のための必須要素の一つまたはそれ以上が用い尽されるまで、増殖が起こる。このような微生物の増殖を以下「成長」と称する。成長必須要素の用尽のときには、それ以上の成長は、たとえあつたとして、非常に制限された度合で40 生じるだけであるが、基質が用尽されていないならば、βーヒロドキシブチレート重合体がその微生物によつて蓄積されうる。

若干の微生物については、一つまたはそれ以上の成長必須要素の制限の如き重合体誘発制約が存在しない場合でさえも、微生物の成長が起こつている際中に重合体も蓄積されることがある。しかしながら、重合体を本質的に産生する微生物の場合を除き、そのようにして蓄積される重合体の量は少ないのが普通であり、典型的には産生細胞の約10重量%より少ない。それでも完全用尽の直前に約30重量%に達する重合体蓄積が起ることがありう

特公平7-79705

る。従つて、重合体を本質的に産生しない微生物は、回 分式培養で成長される場合に、一つまたはそれ以上の成 長必須要素がほとんどまたは完全に用い尽され、次いで 微生物が重合体を合成するに至るまでは、重合体を全く またはほとんど蓄積せずに成長することになる。共重合 体を産生させるためには、共重合体が蓄積される期間中 に存在する基質の少なくとも一部分として奇数個の炭素 原子を含むアルコールを使用する必要がある。

培養条件が、共重合体が何らかの有意な程度にまで蓄積されないような条件であるとき、すなわち培養条件が、蓄積共重合体の重が微生物細胞乾燥重量の10重量%に満たないような条件である場合には、奇数個炭素原子アルコールは共重合体を生じさせない別の経路によつて微生物により代射されるととが多く、従つてそのような場合には共重合体は産生されないのが普通である。そのような別の経路による代射は、共重合体を本質的に蓄積する微生物を使用する場合にも起こりうる。

従つて本発明では、本質的な重合体蓄積性微生物を使用する場合であつても、成長のためには必須であるが重合体の蓄積には必須ではない要素の一つまたはそれ以上の 20ものの量が制限された条件下で微生物を培養することにより、共重合体を蓄積させるのが好ましい。微生物を、成長のための必須要素の制限があり、従つて共重合体が微生物によつて蓄積される条件下で培養する場合でさえも、奇数個炭素を有するアルコールのいく分かはTCAサイクルのアセチルCoAまたは中間体類に向かう経路によつて代射されることがある。これによつて、たとえ奇数個の炭素原子を含むアルコールが重合体蓄積段階中の唯一の基質であつたとしても、微生物が、共重合体中へ導入されるためのβーヒロドキシブチレート単位ならびに 30βーヒドロキシバレレート単位を合成することができるようになる。

共重合体を産生させるには、共重合体が蓄積されつつある期間の少なくとも一部分中に、基質は奇数個の炭素原子を含む第1アルコール(メタノール以外)を含む。かかるアルコールは、好ましくは、ヘプタン-1-オール、ベンタン-1-オール、または殊にプロパン-1-オールである。それらのアルコールの混合物を用いることもできる。奇数個の炭素原子を有するアルコールまたはアルコール混合物は、微生物により資化されうる別の40基質(例えばエタノール、あるいはグルコースの如き炭水化物)と混合して使用されうる。

共重合体中に可成りの割合のヒドロキシバレレート単を生じさせるには、奇数個の炭素原子を有するアルコールまたはアルコール混合物の形の基質中の化合炭素の量が、共重合体が微生物によつて蓄積されるような培養条件の期間中に存在する基質中の合計化合炭素の少なくとも2重量%、好ましくは少なくとも10重量%であるのが好ましい。奇数個の炭素原子を有するアルコールまたはアルコール混合物は、重合体等積段階内に用いられる基

質の少なくとも25重量%をなす。

上述のように、本質的に共重合体を産生する微生物を用 いる場合でさえも、成長にとつて必要とされるが共重合 体蓄積に必要とはされない栄養素の制限の条件下で共重 合体を蓄積させる培養期間を設けるのが好ましい。 基質及び酸素(このものは普通、培養器内の水性培地中 へ空気を射出するととにより供給される) に加えて、微 生物の成長のためには種々の栄養塩類が必要とされる。 従つて、資化可能な形 (通常は水溶性塩) の下記の塩類 源が普通必要とされる。すなわち、窒素、燐、硫黄、カ リ、ナトリウム、マグネシウム、カルシウム、及び鉄、 ならびに微量元素(マンガン、亜鉛及び銅等)である。 培養器への酸素の供給を制限することにより共重合体蓄 積を誘発するととも可能であるが、一つまたはそれ以上 の栄養塩の量を制限するのが好ましい。制限するのが最 も実用的である元素は、窒素、燐、酸素あるいは、余り 好ましくはないがマグネシウム、硫黄またはカリであ る。これらのもののうちで、窒素(このものはアンモニ ウム塩の形で都合よく供給される)の量を制限するのが 最も好ましい。必要とされる資化可能窒素の量は、細胞 (共重合体低蓄積) の所望重量の約8~15重量%であ る。

培養は、共重合体含有細胞の乾燥重量が水性培地1 6 当 り少なくとも5gとなるように実施するのが好ましい。従 つて、例えば40重量%の共重合体含量を有する重合体含 有細胞を10当り5g産生させようとするならば、細胞成 長量を制限するのに用いられる培養器へ供給される必須 栄養の量は、共重合体を含まない細胞6q/1の成長を支持 するのに必要とされる量とすべきであり、従つて窒素を 成長制限栄養として使用するならば、共重合体を含まな い菌体細胞の窒素含量は約8~15重量%であるから、必 要とされる資化可能窒素の量は、約0.5~0.9q/1であ り、例えばアンモニウムイオン約0.6~1.2g/1である。 培養は、アルカリゲネス・オイトロフス種微生物につい て慣用の条件、例えばpH、温度及び曝気度(酸素が制限 栄養として用いられない限り)で実施しうる。同様に、 栄養塩の使用量(上記概略した考慮に従つて量が決定さ れる成長制限栄養以外のもの)は、上記微生物の成長の ために通常用いられる量であつてよい。

微生物は、炭水化物のような容易に代射しうる基質を用いて、共重合蓄積段階では制限されるべき成長必須栄養を充分に存在させて培養することによりある所望重量にまで成長させ;次いで成長必須栄養の制限条件下で培養して共重合体の蓄積を生じさせるのが、好ましい。若干の場合には、成長段階の少なくとも一部分(ある場合には全部)のための基質は、奇数個の炭素原子を有するアルコールであつてよい。

も2重量%、好ましくは少なくとも10重量%であるのが 培養は回分式培養の形で実施してよく、その場合には、 好ましい。奇数個の炭素原子を有するアルコールまたは 共重合体蓄積は、成長のためには必要であるが共重合体 アルコール混合物は、重合体蓄積段階中に用いられる基 50 蓄積のためには必要でない栄養の量が枯渇されるに至る

8

(4)

特公平7-79705

につれて生じるととになる。別法として培養は連続法の 形で実施してもよく、その場合には菌体細胞を含む水性 培地は、培養槽に新鮮な水性培地及び基質を添加する急 速(流量)に相当する速度(流量)で培養槽から、連続 的または断続的に除去される。培養槽へ供給される栄養 (制限されるもの) の量は、培養槽から除去される水性 培地が該栄養 (制限されるもの) を全くまたはほとんど 含まないような量であり、次いで培養から除かれたその 水性培地を第2の培養槽に供給するのが好ましい。第2 培養槽は回分式または(好ましくは)連続式で運転さ れ、これに共単量体成分からなる追加量の基質を添加し て好気培養を継続することにより共重合体の蓄積を生じ させる。この第2の培養工程で追加量の基質及び栄養塩 類を添加してもよいが、さらに成長するととは一般的に は望まれないから、成長を制限するのに用いられる栄養 はほとんどまたは全く添加されるべきでない。しかし、 第1の培養槽から第2の培養槽(単または複数)に供給 される水性培地は若干の残留量の制限栄養を含みうると と、及び/または少量の制限栄養をさらに添加すること は効率的操作のために望ましいことがあることは了解さ 20 キシロース ねよろ.

別法として、培養は単一段階連続法の形で実施されても よい。栄養制限により共重合体蓄積を達成するために は、培養槽における培地の滞留時間は、微生物が成長 し、そして培養槽へ供給される制限栄養を用い尽し、次 いで微生物が共重合体を蓄積するのに充分であるよう に、長い時間にされる。

上記の回分式または連続式の方法のいずれにおいても、 奇数個の炭素原子を有するアルコールは、成長のために 必要とされる栄養が用い尽されたときに起こる共重合蓄 30 積段階の間の基質の一部分または全体として用いられ る。

培養は蓄積共重合体の量が菌体細胞の約30~80重量%を なすように実施するのが好ましい。

共重合体は、普通50,000以上の分子量(重量平均)及び D (-) 型であり、これは種々の方法、例えば欧州特許 第15123号明細書に記載された方法、により微生物細胞 から抽出される。

本発明を以下の実施例により説明する。

微生物アルカリゲネス・オイトロフスNCIB12080変異株 の説明

形態

OMHO 75%寒天上で成長、30°Cで5時間。 グラム陰性、概略寸法0.8μ×6μの運動状棒状。 細胞内顆粒明らか。

胞子形成せず。

相コントラスト顕微鏡下で場合により半極毛が観察され

コロニーの形態 (Lab 8栄養寒天) - 丸形、規則的、 不透明、平滑、白色、凸状コロニー。

3日後に直径が約2mmであつた。 古くなると淡褐色着色発現。 温度

5℃で成長せず。

37°Cで成長。

45℃で成長。

グラム染色 (30°C)

カタラーゼ

コバクス オキシダーゼ

極弱酸化性 10 O・F グルコース

ピオシアニン 螢 光 L-アルギニンCSU ベタイン CSU グルコース CSU + 乳酸塩 CSU 酢酸塩 CSU CSUアラビノース メソ・イノシトール

ガス・グルコース ONPG. アルギニン (Moller)

リシン(Moller) オルニシン (Moller)

NO³ _ → NO³ _ + (37°C) $NO_3 \rightarrow N_2$

DNA ase ゲル (せんし) ゲル(平板) カゼイン でんぶん レシチン(卵) リバーゼ (卵)

弱陽性 NH₃ インドール H_s S ツ ウイーン80 ウレアーゼ

40 メタノールで5または14日で成長を示さず。プロパン-1-オールで3日で成長を示す。ペニシリンG及びスト レプトマイシンに対し抗性;クロラムフエニコール、テ トラサイクリン、ポリミキシンB及びノボビオシン(弱 く)に感受性。

実施例1

アルカリゲネス・ナイトロフス変異株NCIB12080を、51 の培養槽中で、約41の実効容積として0.1/時間の希釈速 度(滞留時間の逆数)で、pH6.8及び34℃において連続 好気培養により成長させた。使用水性培地は下記の組成

50 を有した(脱イオン水1 & 当り)。

(5)

特公平7-79705

燐(ӊPO,として)	630	mQ	>
マグネシウム(MaSO。・7H, Oとして)	80	mq	
カリウム(K, SO, として)	200	mq	
ナトリウム(Na, SO, として)	16	mq	
マンガン(MnSO、・4H、Oとして)	1.7	2 5mg	
亜鉛(ZnSO、 フӊ,0として)	1.7	L Smg	
銅(CuSO、・5H、Oとして)	0.2	2 5mg	
カルシウム(CaCl,・2¼ Oとして)	36	mg	
窒素を水酸化アンモニウムとして11.5g/1含	む水溶液	汲	
び硫酸第一鉄2g/1を含む水溶液を、それぞ	れ硫酸で	後性	10
化したものの形で鉄及び窒素も連続的に供	給した。	それ	
らの供給量は、培養槽に入る培地中の窒素	及び鉄含塩	量が	
それぞれ1040mg/1及び7mg/1となるようにし	tc.		
エタノール及びプロパン-1-オールは、・	それぞれコ	12.1	
g/1及び12.6g/1となるように供給した。			
pHは、4Mの水酸化カリウム及び4Mの水酸化:	ナトリウム	ム水	
溶液の9:1混合物の自動添加により6.8に制	卸した。		
5日間の定常状態培養の後に、培養槽からの	の流出培地	也の	
細胞乾燥重量は16.14g/lであり、その細胞に	は47重量9	6の	
PHB/PHV共重合体を含み、その共重合体は約	120モル%	のP	20
HV単位を含み、そして133℃の融点(DSC法)	で測定)で	を有	
していた。			
実施例2			
下記の変更を行なつて実施例 1 を繰り返え	した。		

稀釈速度 0.105/時 窒素含量 976mq/1 プロパノール供給量 21.4q/l エタノール供給量 0 5日間の定常状態培養の後に、細胞乾燥重量は12.02g/1 であり、その細胞は38重量%の重合体生成物を含んでい 30 最終の乾燥細胞重量は33g/1であり、細胞はPHB/PHV共重 た。その重合体生成物は実施例1の重合体よりも全体と して、高いPHV含量を有したが、複雑な生成物であつ て、三つの明確な融点ヒークを92.4℃、110℃及び171℃ のところに示した。これは、おそらく、その重合体がβ*

*-ヒドロキシブチレートホモ重合体と一つまたはそれ以 上のPHB/PHN共重合体とのブレンドであることを示すと 考えられる。

実施例3

アルカリゲネス・オイロトフスNCIB12080を51の培養槽 中pH6.8及び34℃において好気培養条件下に供給回分方 式で成長させた。

NCIB12080培養物 (80ml)を下記組成 (mq/脱イオン水] ℓ)の水性培地(3.41)に接種した。

10		mq/l
	燐(H, PO, として)	100
	カリウム(K, SO, として)	250
	マグネシウム(MaSO、・7H、Oとして)	250
	ナトリウム(Na, SO, として)	• 25
	硫酸アンモニウム〔(NH,), SQ,〕	2000
	微量元素溶液 :	
	カルシウム	35
	マンガン	1.25
	亜 鉛	1.15
20	銅	0.25
	鉄	3
	エタノール	1800

pHは50%(v/v)水酸化アンモニウム溶液の自動添加に より6.8に制御した。

10.5時間後に培養液は炭素制限状態となつた。そしてエ タノール (335g/1) 及びプロパン-1-オール (52g/ 1) のプレミツクス供給物を培養槽に導入した。全体で6 20m1の混合供給物を33時間にわたり培養槽へ添加し、平 均でエタノールが2g/1時の添加速度となるようにした。 合体を71%含み、その共重合体は約10モル%のヒドロキ シブチレート単位を含んでいた。この共重合体はDSC法 (指差熱分析法)で測定して158°Cの融点を有した。

フロントページの続き

(72)発明者 ケネス・レイモンド・リチャードソン イギリス国クリーブランド、ノーマンビ ー、アシュカーク・ロード 18

THIS PAGE BLANK (USPTO)